⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 293372

(a) Int. Cl. 4 A 23 L 2/38 C 12 N 1/20 // A 23 C 9/13 (C 12 N 1/20 C 12 R 1:01) 識別記号 广内整理番号

母公開 昭和61年(1986)12月24日

J -7235-4B 7115-4B 8114-4B

審査請求 未請求 発明の数 3 (全11頁)

9発明の名称 非アルコール性穀物飲料、その製造方法およびその製造に用いる微生物

②特 願 昭61-83217 ②出 願 昭61(1986)4月10日

優先権主張 1985年4月10日30西ドイツ(DE)30P3512814.3

砂発 明 者 ベルナー・バツク ドイツ連邦共和国、バイテルシユタツト、デイー 610&

アイベンベツク、3・アー

①出 顋 人 デーラー・ジー・エ ドイツ連邦共和国 ダルムシユタツト、ディー 6100、リ

ム・ピー・エッチ ートシュトラーセ、7-9 /

切代 理 人 弁理士 柳川 泰男

明編書

1. 発明の名称

非アルコール性 穀物飲料、その製造方法 およびその製造に用いる 敬生物

2. 特許請求の範囲

- 1. 発酵により生成した乳酸を含むことを特徴とし、任意にホップ風味が付され、香りが付され、または甘みが付され、あるいは任意に皮酸を含むこともある非アルコール性穀物飲料。
- 2. 上記飲料に含まれる乳酸が主に L (+)-乳酸であることを特徴とする特許請求の範囲第 1 項記載の飲料。
- 3。不快な味を有する代謝顧査物を含まず、特にジアセチルまたはアセトインをほとんど含まないことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の飲料。
- 4. 役物として大変の変芽を用いたことを特徴とする特許譲求の範囲第1項記載の飲料。
- 5. 数 として大変の変芽を用いたことを特徴 とする特許請求の範囲第3項記載の飲料。

- 6. 穀物のマイシェを乳酸菌のみを用いて角形させることを特徴とする非アルコール性穀物飲料の製造力法。
- 7. 穀物として大姿の変芽を用いることを特徴 とする特許請求の範囲第6項記載の製造方法。
- 8. 免酵性飲料に用いるのに無害なべディオコッカス・デキストリニカス種の健株を乳酸協として用いることを特徴とする特許請求の範囲第6 項記載の製造方法。
- 9. 免部性飲料に用いるのに無害なラクトバチルス・デルブリュック種の破株を乳酸菌として用いることを特徴とする特許額求の範囲第6項記載の製造方法。
- 10. 代謝の主要産物としてL(+) 乳酸を 生成し、不快な味を有する代謝副産物を生成せず、特にシアセチルまたはアセトインをほとんど 生成しないペディオコッカス・デキストリニカス 種の遺伝を乳酸菌として用いることを特徴とする 特許請求の範囲第6項記載の製造方法。
 - 11。免費させたマイシェを次いで煮立たせ、

任.感にホップ風味が付して、 冷却し、 そして 固形 分から分離および待型化したのち、 任意に香りを 付し、 甘みを付し、 あるいは二酸化炭素を加える ことを特徴とする特許請求の 篠田第 6 項記載の製 造方法。

12. 乳酸を含む皮芽汁を任意に二酸化炭素で洗浄した技、濃縮調製して水で再着駅される濃縮液とすることを特徴とする特許請求の範囲第6項記載の製造方法。

13. 菌株 B 1005 (D S M 3283) または B 1015 (D S M 3284) を乳酸菌として 用いることを特徴とする特許請求の範囲第6項記録の製造方法。

14。エキス分を6万至14%含む麦芽計画製液を用い、かつ発酵温度が8℃乃至50℃の温度範囲内であることを特徴とする特許請求の範囲第6項記載の製造方法。

15。実質的にし(+) - 乳酸のみを生成し、 不快な味を有する代謝固定物を生成せず、ジアセ チルまたはアセトインをほとんど生成しないペ

が付され、あるいは任意に皮髄を含むこともある 飲料に関する。さらに、本発明はこれらの飲料の 製造方法、およびその製造に用いる健株にも関す ***

[発明の背景]

非アルコール性役物飲料としては、アルコール分を二次的に除去したビール類が知られている。ドイツ選邦共和国等において、上配飲料が『非アルコール性ビール(alkoholfreie Biere)』と称するためには、上記処理においてアルコール分を容量の、5%未満に減少させることが必要である。

様々な種類の果実や野菜の貯蔵に、乳酸店と乳酸発酵が使用されていることは公知である。さらに、酵母と乳酸菌の混合発酵も『バイスシール(Weissbier)』(小麦と大変の混合マイシェから作られる)等の製造において知られている。さらに、乳酸発酵を用いてマイシェを酸性化し、実用化されている酸性酵母発酵の材料とすることも知られている。これまでのところ、麦芽または他の穀物を原料とするマイシェの純粋な乳酸発酵

ディオコッカス・デキストリニカス種の培養協 株。

16。デキストリンを唯一または主な炭素額として合む自然発酵中の設物培地から乳酸菌を染め、和谐を除きながら寒天栄養培地上での数から、程度性で四分子体を形成する政語を分離し、不使して実質的にし(+) - 乳酸のみを生成し、不使な味を有する代謝副産物を生成せず、かつホップを添加しない変弾計中で成長可能な四分子体形成性関をさらに培養する英語は15項記載の培養協
株。

17. ベディオコッカス・デキストリニカス 種の選集 B I O O 5 (D S M 3 2 8 3) または B I O I 5 (D S M 3 2 8 4) 。

3 . 発明の詳細な説明

・ [角明の分野]

本角明は非アルコール性最物飲料に関する。 より詳しくは、本角明は安芽を原料として任意に ホップ風味が付され、香りが付され、または甘み

は実用化されていない。すなわち、逆に公知で工 表的に利用されている乳酸値はいずれも、様々な 種類の好ましくない代謝主座物および代謝副産物 を生成するため、その生産物が食用には適さない ものとなるからである。

[発明の要旨]

好ましい。ただし、その中には、その味に想送費を与え、また安芽汁の風味にそぐわない代謝弱度物、特にジアセチルまたはアセトインが存在しないことが重要である。

ところで、ペディオコッカス・デキストリニカ ス (Pediococcus dextrinicus) 種の個体培務性が 純粋培養で得られ、この培養株は上記太発明の 目的の全てに適合していることが明らかとなっ た。ペディオコッカス・デキストリニカス種は、 最近同定され、独立種として記載された[ダブ リュー・バック(♥、Back)、インターナショナ ル・ジャーナル・オブ・システマチック・バクテ リオロジー(Int. J. Sys. Bacteriol.) . <u>2 8</u> ... 1978、523~517頁]。さらに、木鳧明 に従う使用が可能な二種類の間株、BIOO5ち よびBIOISが単葉された、上記音株は、ドイ ツ回の微生物容託当局(Deutsche Sammiung für Mikroorganismen 、木明細書においてはDSMと 略す)に受託番号3283および3284で、そ れぞれ容託された。基本的には、ペディオコッカ

とが重要である。

本発明の飲料の製造方法は、大変の麦芽を用い る場合、一般に通常の方法で発芽処理および処理 を行ない製造された麦芽汁を取料とする。使用す る安芽升中に含まれるエキス分の比率は、一般に 5万至20%であり、また8万至14%とするこ とが好ましい。上記範囲より合有率が低い場合に は、飲料自体も非常に移いものとなる。一方、含 有率が高い場合には、製品が不必要に高値なもの となり、また製造時の処理操作が困難となる。ニ 次西族を回避するため、二酸化炭素雰囲気下に密 関された発酵容器中、または二酸化炭素の連続的 な型接下で操作を実施することが好ましい。発酵 祖底は、一般に約8℃乃至50℃の温度範囲内で ある。最も好ましい発酵鑑度は、約30℃乃至4 0 ℃である。生成された乳酸によって、最終的な p H は、3、5 乃至 4、1 に調整される。 p H の 大幅な低下は、笛の成長を阻害する。従って、使 用した糖類、デキストリンおよび鞭粉を可能な限 り利用して発酵させるためには、pHの値を4.

ス・デキストリニカス種の全ての資本、およびラクトバチルス・デルブリュック(tactobacillus delbrucckki)種等の他のいくつかの乳酸調の個体は、前述した条件を満たす限り、本発明に従う飲料およびその製造方法に適用することができる。

本角明は、免費により生成した乳酸を含むことを特徴とし、任意にホップ風味が付され、香りが付され、あるいは任意には 酸を含むこともある非アルコール性 教物飲料を提 供するものである。上記飲料に含まれる乳酸は、 主にし(+) - 乳酸であることが好ましい。さら に、好ましくない風味を有する代謝 副産物を含ま ず、特にジアセチルおよびアセトインを含まない ことが特に好ましい。

[発明の構成]

木発明において、役物としては大麦の麦芽が主に用いられるが、小麦、米、緑穀等の他の役割も、麦芽状または未熟果の状態で用いることがよって主ながある。上記役類のマイシェが皮素観として主にデキストリンを含み、乳酸端により発酵され得るこ

発酵させた安排は、次いで煮立たせることが 好ましい。煮沸後、任意にホッブ風味を付すこと もできる。このための具体的手段としては、通常 の発酵あるいは構造方法における処理操作を用い ることができる。次いで行なう因形分(おり)お よびホップの沈降処理も公知の方法により突進される。そして、和大な同形分の粒子および細胞 は、沈殿、被過あるいは違心分離により分離される。

二酸化炭素で沈浄した後、 蒸発装置を用いて果汁の濃縮する通常の方法に従い、 乳酸を含む麦芽汁を濃縮する方法は、 本発明の飲料の製造方法の有利な應様の一つといえる。上記方法により、 資線液の生物学的な安定性が向上する。 そして、上記濃縮液は、必要に応じて通常の締結装置におい

飲料を製造することもできる。

本発明の飲料の製造方法の特に有利な点とリンク製造施設はよびソフト・ドリンク製造施設はよびソフト・ドリンク製造設備の利用が可能であることを挙げるなが、 はった対しても、 無害であるからである。 従って、 女はの切り であるがらである。 従って、 大の製造方法は、 バイスピール (小安とう)の 混合マイシェから作られるピール) のよう な混合 の はい および 特強化した 要挙にも 基本的に 連用することができる。

前途した新規な協権の利用は、非アルコール性飲料の調製において特に有利である。本発明に従う飲料の製造方法において、不活性な気体の雰囲気下に密閉された発酵容器中で処理操作を実施することが行ましい。すなわち、上記のような処理により、芳香成分に対する酸素の感夢想および行気性組織による二次汚染を回避することができる。

て、水で門希釈することができる。 所希釈後、さらに別の建過処理を必要とする場合がある。 これは、 環館により沈殿した蛋白質成分を除去するためである。 木発切の飲料は、 阿希釈において所度、 香りが付され、 甘みが付され、 あるいは炭酸を加えてもよい。

本発明の飲料の製造において、いわゆる並行処理を行なうことが好ましい。並行処理とは、すなわち、免酵した変芽計の20万至30%を破み材し、別の容器に移して、次回の仕込みの複種材はにすることを意味する。このようにして、培養条件の更新が常時行なわれ、対象増殖期が維持される。さらに上記処理は、免酵速度を速め、また好ましくない数生物の再染の危険性を減少させる。

本発明の飲料の味をピールと類似したものとす るためには、ホップを加えて煮立たせることが好ましい。上記煮沸は、通常のピール個造工程と異なり、発酵直後に実施する方が効果的である。本発明の飲料の製造方法は、一容器毎に実施してもよい。本発明に従う製造力法の好ましい思縁のフロー・チャートを、第1図における参照数字は、それぞれ以下の意味を有する。

1: 麦芽貯蔵所

2 : 麦芽升製造工程

3 : 発酵器

4: 雄の無両被

5:表籍处理

6: 冷草

7: 沈降処理および祖大物の譲過

8:ホップの報加

9:煮排処理

10:固形分およびホップの沈降処理

11:急冷装置

の沈姆処理が必要となる。12の二酸化炭素による洗浄および/または13の二酸化炭素の飽和化を行なう場合は、その前及階として11の急冷処理を実施することが適当である。本発明の飲料は16の締結の前に、任意に被過(14)および番料の抵加(15)を実施してもよい。

本発明の飲料の製造方法の一應線として、工程 17に従う資館被および工程18の水による円布 駅を経由して得られた生成物に、公知の方法によ り再度工程14および16の処理を実施してもよ い。上記工程14および16の再実施の前後で、 二酸化炭素の飽和化(13)および香料の抵加 (15)を再度実施してもよい。

第1図のフロー・チャートから明らかなように、本発明の飲料の製造力法は、各工程自体は公知である道常の数工程からなるものである。 従って、上記各工程はピール酸造所、ソフト・リック製造工場および樽詰集改等の機材および装置を用いて実施することができる。ただし、本発明に用いる間後は、ホップを加えていない表芽れの発

12:二酸化炭素による洗剤

13:二酸化炭素の飽和化

14:建造

15: 香料の抵加

16: 楼站所

17: 族苑による濃縮

18:水による再希釈

以上述べたうち、木苑明において基本的に必要な工程は、1、2、3、4、7、9および16である。工程5における皮芽汁の煮沸は、減適処理および4の間の態酶液の保存培地の調製を目の処理として実施される。処理を一容器毎に実施する必要がある場合には、6の冷蔵の実施が適している。

工程8において任意に実施するホップの添加は、木角明の飲料の味をピールと類似したものとし、さらに二次行染の危険性を顕著に減少させる。 利点を有する。ホップを工程9の煮沸処理の決がある場合は、工程10の固形分およびホップ

餅だけが可能であるため、上記従来の製造工程の うちいくつかの順序は変更する必要がある。

本名明の飲料は、製造条件に従い、様々な速度 および味を有するものとすることができる。本名 明の飲料は、天然の取材料のみを用いて見出いて 場合においても、様々ない適用形態を見出する。 とができる。特に好ましい態様として、ホッ質を ができる。とにより、ピールと類似した形質、い 表にいても、本角明の飲料は有効成分を含 む非アルコール性飲料と認められる。

以下の各例において、本意明をさらに詳細に設明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[33194]

ペディオコッカス・デキストリニカス種の菌体 の生産

唯一の炭素圏としてデキストリンを含む炭漿培地に、充分に健気的な条件下にある様々な液体培地中から援取した増殖部分を接種し、乳酸調を収

集する。原天栄養培地を用いる公知の選択操作に より、四分子体を形成する球菌を、桿菌が存在す る場合はそれを分離しながら単離する。以上のよ うにして得られる四分子体形成性種の各コロニー を培養し、それを接種材料としてホップを含まな い麦芽州中に移植する。発酵中の各パッチについ て、最初にし(+)-乳酸の存在を検出し、そし てラセミ体乳酸およびD-乳酸を生成する全ての 茵株を除く。そして、し(+)−乳酸のみを生産 する遊妹について感覚器官による検査を実施し、 不快な味、特にジアセヂルまたはアセトインの存 在によるものを有する全ての遺株をさらに除く。 このようにして仰られるペディオコッカス・デキ ストリニカス種の路板は、原則として木発明の使 用に適している。技法する第1妻において、ペデ ィオコッカス・デキストリニカス固有の形質につ いて、ペディオコッカス異の他の種と比較しなが ら残萃する。なお、第1裏において使用する記号 は以下の意味を有する。

-: 验性反応

1:リポース発酵

2:マルトース発酵

3: ラクトース発酵

4:メレチトース発酵

5:デキストリン発酵

6:アルギニン分解

7:35℃における増殖

8:40℃における増殖

9:48℃における増舶

10: NaClが5.5%存在する条件での増殖

NaClが6.5%存在する条件での増加

12: NaClが8, 0%存在する条件での増始

13: Na C l が 1 5 % 存在する条件での増殖

14: pH4. 3における増殖

15: pH7. 5における増殖

| 16: p H 8 . 0 における増殖

17: p H 9. 0における増殖

18: 乳酸の立体配置

19: 電気泳動における D - 乳酸デヒドロゲナー ゼ (D - L D H) の移動性 (平均移動値) +: 易性反応

土:反応が変動的

():わずかな反応

また、ペディオコッカス属の各種の名称については、以下の数字を用いて略す。

(1): ベディオコッカス・ベントサセウス (Pediococcus pentosaceus)

(2):ベディオコッカス・アシディラクティシ

(Pediococcus acicilactici)

(3):ペディオコッカス・パルブルス (Pediococcus parvulus)

(4): ペデネオコッカス・イノピナツス (Pediococcus inopinatus)

(5): ペディオコッカス・ダムノスス (Pediococcus damosus)

・ (6):ペディオコッカス・デキストリニカス

(7):ペディオコッカス・ハロフィルス (Pediococcus halophilus)

さらに、第1次における検査項目を示す数字 は、以下の意味を有する。

20: 電気泳効における L - 乳酸デヒドロゲナーゼ (L - L D H) の移動性 (平均移動値)

21: FDPにより活性化するL-LDH

22: D N A 中の G + C 含量 (モル%)

第1表(その1)

引 ペディオコッカスNo:

目(1)(2)(3)(4)(5)(6)(7)

				· -			
1	+	+	-	-	-	-	+
2	+	-	(+)	+	+	+	+
3	(+)	(+)	-	+	-	±	±
4	-	-	-	-	(+)	-	(+)
5	-	-	±	±	(+)	+	(+)
6	+	+	-	-	-	-	+
7	+	+	+	+	-	+,	+
8	+	+ .	(+)	(+)	-	+	(+)
9	-	+	- .	-	-	-	-

項 ペディオコッカスNo: 目(1)(2)(3)(4)(5)(6)(7) 10 + 11 + $(\stackrel{+}{-})$ $(\stackrel{+}{-})$ 12 + (+)(+)11 -14 + + (+) + 16 + 17 -18 DL DL DL DL L(+) L(+) 19 1.23 1.29 1.42 1.35 1.16 -20 1.36 1.39 0.97 1.18 0.92 1.02 0.82 40 34-36 22 38 42-44 40-41 39 38

- (9):NCDO1560
- (10): NCDO1247
- (11) : B 1 0 0 5 (D S M 3 2 8 3)

さらに、第2妻における検査項目を示す数字 は、以下の意味を有する。

- 1: 皮芽汁中における増殖
- 2:フォーゲスープロスカウアー試験
- 3:43℃における増殖
- 4:45℃における増殖
- 5: p H 4 . 5における増殖
- 6: NaClが6%存在する条件での増殖
- 7:リポース発酵
- 8:トレハロース発酵
- 9:サッカロース発酵
- 10:ラクトース発酵
- 11: 穀粉兒師
- 12: イヌリン発酵
- 13:αーメチルーグルコシド発酵

容託した隣接に関する記述

技述する第2表において、人手可能なペディオコッカス・デキストリニカス種の変異株の形質について列挙する。なお、第2表において使用する記号は以下の意味を有する。

- +: 脳性反応
- 一: 陰性反応
- s: 遅い反応または弱い反応

また、ペディオコッカス・デキストリニカス種の各遺株の名称については、以下の数字を用いて略す。

- (1): DSM2033=ATCC33087
- (2): NCDO1249, BS8a
- (3): DSM20293, B150a. B151b, B371a
- (4): S2a, S2b
- (5): S14a
- (6): BS1b, BS7a
- (7): T3a, T3c
- (8):T5a

第2表

耵	ベ	ディ	才	コッ	カス	・デ	ŧ	スト	・リ・	ニカフ	(No
8	(1)	(2)	(1)	(4)	(5)	(6)(7)	(8)	(9)	(10)	(11)
1	s	s	s	s	•	s	s	s	s	s	••
2	-	-	-	-	-	s	-	-	٠	s	•
3	٠	٠	5	٠	٠	5	٠	٠	٠	٠	-
4	-	s	-	•	-	•	3	-	٠	-	•
5	s	-	٠	s	•	s	3	÷	s	s	•
6	٠	٠	٠	s	s	s	٠	٠	٠	٠	•
7	-	-	-	-	•	-	-	-	s	-	-
8	5	-	-	•	•	-	s	٠	-	٠	-
9	3	•	٠	s	\$	-	٠	٠	s	•	8
10	3	•	-	٠	•	-	•	s	٠	s	-
1 1	٠	٠	٠	٠	•	٠	\$	٠	5	•	•
1 2	\$	•	-	-	-	-	٠	٠	-	٠	-
13	s	s		_	s	8	٠	-	5	٠	

ペ ディオ コッカス・デキストリニカス B 1 0 1 5 (D S M-3 2 8 4) に関する詳細な記 は

上記菌体は、以下の理由によりペディオコッカス国に<mark>因する</mark>:

四分子体を形成する球菌である;移動性がない; カタラーゼ活性がない; ベンジジン試験に強性である; 胞子を形成しない; 条件的な煙気性である: 主な代謝産物が乳酸である (95%以上が乳酸として存在する: ホモ乳酸発酵)。

さらに上記憶体がペディオコッカス・デキストリニカス種に属すること、および他の公知のペディオコッカス属の値と上記値種との違いは、前述した第1次に列挙した形質によるものである。

関係 B I O I 5 と他の入手可能なペディオコッカス・デキストリニカス種の関係との相違点は、
第 2 表に示される結果から明らかである。発酵技術において重要な相違点として、B I O I 5 は要芽汁中、および低いp H (4、4) における増殖他力が高いことを挙げることができる。これに対

孔部分で増殖する):

8で乃至40でにおいて増殖する;至道温度は30で乃至35でである;45で以上では増増が認められない;NaC2は6%が許容限度量である;pH4.7万至8.3において増殖する;pH4.0において、およびpH8.6においるすけるすりは増加しない;MRSブイヨンにおけるpH値をPH3.5万至4.3に低下させる;确酸量元性、ゼラチンの液化値、ウレアーゼ活性、アルギニン分解値、原尿酸分解値、およびグルコースまたはマルトース角度における気体発生については、いずれも強性である。

上記値はホモ乳酸処態性であり、グルコースの 代謝主産物としてし(+)-乳酸を生成する。上 記値は以下の炭素額から乳酸を生成する:

グルコース: フルクトース: マンノース: ガラクトース: マルトース: セロピオース: 安芽三 結: デキストリン: 散 (後分遅い); サリシン: アミグダリン: およびグルコン酸ナトリウム(急分遅い)。

して、他の債権の多くは上記条件下において全く 増舶しないか、あるいは弱い増殖能力しか示さな い。

B 1 0 1 5 は、以下の形質については他のデキストリニカス種の菌株と同様である:

以下の炭素額からは乳酸を生成しない:

アラビノース:キシロース:ラムノース:ソルボース:メリビオース:メレチトース:ラフィノ ース:グリセロール:マンニトール:ソルビトール:メソーイノシトール:メソーダルシトール: キシリトール:アドニトール:エリスリトール: およびガラクツロン體。

L - 乳酸デヒドロゲナーゼは特異性を有し、フルクトース - 1 、 6 - 二燐酸 (F D P) により活性化する。 D N A 中の G + C 含量は 4 0 モル%である。

前述した形質の検査方法

乳酸の立体配置:

乳酸の立体配置は、光学検査において立体特異性を有する乳酸デヒドロゲナーゼを用いて決定した[ホホースト・エイチ・ジェイ(Hohorst, II. J.): 部第分析法(Micthoden der enzymischen analyse)に忽視のレー乳酸器定法(L-Lactatbestiamung) 谷照、エイチ・ユー・ベルグマイヤー(II. U. Bergmeyer)、266~270、ベイン ヘイム (Weinheim)、1966].

FDPによるし-LDHの活性化:

L-LDHは、粒子が遊離状態にある細胞のホ モジネートを用いて検査した。 当量までし - 乳酸 およびコエンザイムI(ニコチンアミド・アデニ ン・ジヌクレオチド=NAD·)を加え、NAD の減少に伴う366mmの吸光度の変化を測定し た[前送したホホースト~を参照]。さらにFD Pの抵加による反応速度の影響を調べた [ド・ァ リース(De Vries)、ダブリュー・カプティン(V. Kapteign、ダブリュー・エム・シー・バン・デ ル・ビーク(W. M. C. Van der Beek) 、イー・ジ ーおよびエイ・エイチ・スタウトハーマー(E. G. und A. H. Stouthamer): バッチ培養および連続 培養におけるラクトバチルス・カセイしるのモル 増殖収量および発酵収支(Wolar growth yields and fermentation balances of Lactobacillus casei LJ in batch cultures and in continuous cultures) 参展、ジャーナル・オブ・ジェネティ ック・マイクロバイオロジー(J. Gen. Micro-

解的中のデオキシリボ核酸に占めるグアニン(G) およびシトシン(C) の含量は、平均融解 温度により決定した[マーマー・ジェイ(Marmur, J.) およびドティー・ピー(Doty, P.): 熱変性 温度によるデオキシリボ核酸の塩基組成の決定(Determination of the base composition of deoxyribonucleic acid from its thermal denaturation temperature) 参照、ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(J. Mol. Biol.)、5、109、1962]。上記検出の製造の範囲は±1%である。

增殖検査:

様々な温度における増増は、MRSブイヨン中に4日間インキュペートしたのち確認した[マン・ジェイ・シー・ド(Wan、J. C. de)、ロゴサ・エム(Rogosa、M.)およびエム・イー・シャープ(M. E.Sharpe)、ジャーナル・オブ・アプライド・バクテリオロジー(J. Appl. Bact.)、23、130~135、1960]。塩分に対する耐性は、MRSブイヨン中にNaC2を加えて、Na

biol.)、63、333~345(1979)]。 電気泳分におけるL-LDHの移動性:

粒子が遊離状態にある細胞の粉砕液を用いて、ポリアクリルアミド・ゲル電気泳動により検査した[ステッター・ケー・オー(Stetter, K. O.): (Physiologisch-biochemishche Untersuchungen zur Bildung von Milchsäureisomerengemischen bei Lactobaciten) 参照、学位論文(T. U. München S.)、44~55、1973]。

ペプチドグリカンの類型:

細胞壁中のアミノ酸組成をシュレイファー(Schleifer) およびカンドラー(Kandler) の方法に従い決定した[シュレイファー・ケイ・エイチおよびオー・カンドラー: 網路の網胞壁のペプチドグリカンの類型、およびその分類学上における意味(The peptidoglycan types of bacterial cell walls and their taxonomic implications) 参照、バクテリオロジー・レビュー(Bacteriolications)、18年、1972]。

C & 各種度において決定した。各pH値における 増殖検査においては、M R S ブイヨン中に N a O H またはHC & を加えてそれぞれのpH値に調 等した。

名炭素類の発施:

DNA中のG+C含量:

様々な世裏駅の存在下における発酵状態は、MRSブイヨンに含まれるグルコースを前送したような朝気、多朝気、鶴アルコール、および有機酸にそれぞれ置き換えて検査した。クロロフェノール・レッドを酸性化指示薬として使用した。

生理学的な検査は、〔ダブリュー・バック(¶. Back) : (Zur Taxonomie der Gattung Pediococcus)、ブラウビッセンシャフト(Brauvissenschaft) 3 1、1 9 7 8、2 3 7 ~ 2 5 0 頁〕に 従い実施した。

第2図は、MRSブイヨン中における上記数生物の外似を約1300倍に拡大して示すものである。

[第2例]

ホップ風味が付された飲料の製造

通常の発芽処理により得られる大変変芽を、ビ ール製造所において通常の安芽計製造工程にかけ る。このようにして、エキス分を11%含む第一 安計(建過し、清澄化した安芽計)を顕复する。 そして、 菌株 B I O I 5 (対数増殖期)を接種材 として20万至30%、発酵温度35℃、硬件 下、COェガスを吹きこみながら接着する。約 36時間後、ホップを加えた煮沸を2時間実施す る。上記ホップの使用量は、最終的に飲料中に 約 2 5 m g / l の α - 酸が残る範囲の量から遊 択する。そして混合物を5℃に冷却し、溢常の 方法により硅瘍土または總過層を用いて建過し、 5 g/ 1 の二酸化炭素を用いて炭酸化し、そし てブレッシャー・タンク中で天然ビール香料を 1:10005よび果糖シロップを2.5%混合 して神跡する。以上のようにして、変失な味ど少 し刺激的な酸味を有する飲料が得られる。上記飲 料は、ビールに類似しているが、アルコール分は

1: 麦芽貯蔵所

2: 安芽計製造工程

3:発酵器

4: 僕の懸濁液

5:煮沸処理

6 : X A

7:沈降処理および祖大物の譲過

8:ホップの飯畑

9:煮沸场理

10: 因形分およびホップの沈降処理

1 1: 急冷裝置

12:二酸化炭素による洗浄

13:二酸化炭素の飽和化

14: 進過

15:香料の添加

16:模肪所

 含まれていない.

[37 3 54]

4. 図面の簡単な説明

第1図は、木角明の飲料の製造方法の好ましい 虚様を示すフロー・チャートである。

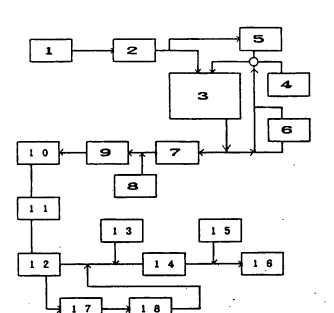
第2図は、MRSブイヨン中における本発明に 用いる微生物の外観を約1300倍に拡大して示 すものである。

特許出庫人 デーラー・

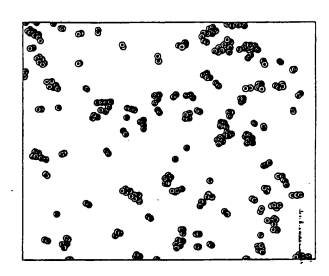
ジー・エム・ピー・エッチ

代 理 人 弁理士 柳 川 泰 男

第 1 図



第 2 図



手統補正書(方式)

昭和61年 7月15日

特許庁長官 字質 道郎 政

1. 事件の表示

昭和61年 特許蘭 第83217

2. 発明の名称

非アルコール性穀物飲料、その製造方法 およびその製造に用いる微生物

3. 補正をする者

本件との関係 特許出願人

住 所 ドイツ連邦共和国、ダルムシュタット、 ディー6100、リートシュトラーセ、7-9

名 弥 デーラー・ジー・エム・ビー・エッチ

4. 代理人

住 所 東京都新宿区四谷2-14ミツヤ四谷ビル8階

æ (358)1798/9

氏名 (7487)弁理士 柳川寿男

5. 福正命令の日付 昭和61年6月24日 (発送日)

6. 補正により増加する発明の数 な し

7. 補正の対象 (1) 図面の簡単な説明

(2)図面

8. 補正の内容 (1) 明細書の「図面の簡単な説明」の欄の第38頁 3行目の『ものである。』を『検式図である。』と『検式図である。』と補正する。

61. 7.17